File 351:DERWENT WPI 1963-1999/UD=9940;UP=9940;UM=9940 (c)1999 Derwent Info Ltd
\*File 351: New abstract and indexing content available. For details see HELP NEWS 351.

Set Items Description

?ss pn=de 3820556 S1 1 PN=DE 3820556 ?t 1/7/1

1/7/1
DIALOG(R)File 351:DERWENT WPI
(c)1999 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

008113603 \*\*Image available\*\*
WPI Acc No: 90-000604/199001
Immunoassay of allergen-specific antibodies in body fluids - using allergen and labelled antibody against IgE or IgG Fc fragment
Patent Assignee: BOEHRINGER MANNHEIM GMBH (BOEF)
Inventor: ALBERT W; GROL M; STAHL P
Number of Countries: 001 Number of Patents: 001
Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Main IPC Week
DE 3820556 A 19891221 DE 3820556 A 19880616 199001 B

Priority Applications (No Type Date): DE 3820556 A 19880616
Patent Details:
Patent Kind Lan Pg Filing Notes Application Patent
DE 3820556 A 8

# Abstract (Basic): DE 3820556 A

(A) In a new procedure for the determination of allergen-specific antibodies in body fluids by immunoassay by incubation with at least two receptors R1 and R2 which are capable of binding with the antibody to be determined, receptor R2 carrying a label, separation of the solid phase from the liquid phase and measurement of the label in one of the two phases, the receptor R1 is an allergen capable of specifically binding with the antibody to be determined and the receptor R2 is a conjugate of an antibody directed against the Fc fraction of IgE or IgG and a label. (B) New reagents for the determination of allergen-specific antibodies in body fluids by the above procedure contain two receipts R1 and R2 as defined above.

USE/ADVANTAGE - Diagnosis of allergies. In vitro test which can use the allergens employed in conventional in vivo procedures (skin test, provocation test, hyposensitisation) without modification. The test procedure is rapid and simple.

1/1

Derwent Class: B04; D16; S03

International Patent Class (Additional): C07K-015/06;

BUNDESREPUBLIK
 DEUTSCHLAND

① Offenlegungsschrift① DE 3820556 A1

⑤ Int. Cl. 4: G 01 N 33/53

G 01 N 33/532 C 07 K 15/06 // C12N 15/00,5/00, C12P 19/34,



DEUTSCHES PATENTAMT

21) Aktenzeichen:

P 38 20 556.4

2 Anmeldetag:

16. 6.88

Offenlegungstag: 21, 12, 89

CO7H 21/04 Behörünnelgenüne

71 Anmelder:

Boehringer Mannheim GmbH, 6800 Mannheim, DE

74 Vertreter:

Weickmann, H., Dipl.-Ing.; Fincke, K., Dipl.-Phys. Dr.; Weickmann, F., Dipl.-Ing.; Huber, B., Dipl.-Chem.; Liska, H., Dipl.-Ing. Dr.-Ing.; Prechtel, J., Dipl.-Phys. Dr.rer.nat., Pat.-Anwälte, 8000 München

(72) Erfinder:

Albert, Winfried, Dr.phil., 8121 Pähl, DE; Grol, Michael, Dr.rer.nat., 8133 Feldafing, DE; Stahl, Peter, Dr.rer.nat., 8131 Bernried, DE

(5) Verfahren zur Bestimmung von allergenspezifischen Antikörpern in Körperflüssigkeiten

Zur Bestimmung von allergenspezifischen Antikörpern in Körperflüssigkeiten nach dem Prinzip des Immunoassays durch Inkubation mit mindestens zwei Rezeptoren  $R_1$  und  $R_2$ , die mit dem zu bestimmenden Antikörper bindefähig sind, wobei  $R_2$  eine Markierung trägt, Trennung der festen von der flüssigen Phase und Messung der Markierung in einer der beiden Phasen, verwendet man als  $R_1$  das mit dem zu bestimmenden Antikörper spezifisch bindefähige Allergen und als  $R_2$  ein Konjugat aus einem gegen den Fc-Teil von IgE oder IgG gerichteten Antikörper und einer Markierung.

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Bestimmung von allergenspezifischen Antikörpern in Körperflüssigkeiten nach dem Prinzip des Immunoassays sowie ein

hierzu geeignetes Reagenz.

Ein Anteil von etwa 15 bis 25% der Bevölkerung leidet an Allergien. Die häufigste Form der Allergie ist dabei die atopische Allergie, auch Allergie vom Soforttypus, anaphylaktischer Typ oder Typ I-Reaktion ge- 10 nannt. Bei dieser Form der Allergie treten die charakteristischen Symptome wie Heufieber, Asthmaanfall oder Urticaria unmittelbar nach Kontakt mit der die Allergie Hausstaubmilbe, Tierepithelien, Pollen, verschiedene Nahrungsmittel, Schimmelpilze und Insektengifte.

Über den Mechanismus der allergischen Reaktion ist bekannt, daß hier Immunglobuline der Klasse IgE wesentlich beteiligt sind. Die IgE-Antikörper binden mit 20 hoher Affinität an Mastzellen und basophile Leukozyten. Wenn ein Allergen in Kontakt mit zellgebundenen IgE-Antikörpern kommt, werden physiologisch aktive zelluläre Mediatoren wie z.B. Histamin, Leukotriene, Prostaglandine u. a. freigesetzt. Dadurch läuft eine Re- 25 aktionskaskade ab, die die typischen Symptome verursacht. Hierzu zählen z. B. Kontraktion der Muskulatur der Atemwege, bis hin zu einem Asthmaanfall, Erweiterung der Blutgefäße und damit Rötung und Schwellung, Absonderung von Schleim, Juckreiz und Schmerz. Bei 30 hochempfindlichen Personen kann es z.B. nach einem Insektenstich oder nach Injektion von Penicillin oder Procain zu einer anaphylaktischen Reaktion, die bis zum anaphylaktischen Schock oder sogar zum Tod führen kann, konmen. Nach neuesten Erkenntnissen sind auch 35 spezifische und unspezifische Immunglobuline der Klasse IgG, insbesondere der Klasse IgG4 an der allergi-

schen Reaktion beteiligt Zur Diagnose von Allergien ermittelt man die im Blut vorhandenen spezifischen und unspezifischen IgE- und IgG-Antikörper. Zur Bestimmung von spezifischen oder unspezifischen Antikörpern werden sowohl in vivo Testmethoden, als auch in vitro Testmethoden angewender. Als in vivo Testmethoden sind insbesondere Haut- und Provokationstests bekannt. Diese Tests kön- 45 nen für Patienten stark belastend sein, insbesondere wenn die Gefahr eines anaphylaktischen Schocks be-

steht.

Aus diesen Gründen hat man versucht, die in vivo-Tests durch in vitro-Testmethoden zu ersetzen. Dabei 50 werden zur Diagnose von Allergien einmal die Bestimmung der Gesamtkonzentration an IgE im Blut und zum anderen eine Bestimmung von allergenspezifischen IgEbzw. IgG-Antikörpern durchgeführt. Die Bestimmung der Gesamt-IgE-Konzentration kann nur einen allge- 55 meinen Hinweis auf das Bestehen einer allergischen Reaktion bieten und ist daher nur begrenzt aussagekräftig. Insbesondere erwünscht sind daher Methoden, mit denen allergenspezifisches IgE bzw. IgG nachgewiesen werden kann. Einerseits ist dies notwendig, um festzustellen, auf welche Allergene der Patient reagiert und damit eine wirkungsvolle Behandlung einleiten zu können und andererseits, um den Erfolg einer Hyposensibilisierung überwachen zu können.

Zum Nachweis von allergenspezifischen IgE-Anti- 65 Markierung verwendet. körpern sind bereits einige in vitro-Bestimmungen bekannt. Diese Methoden basieren häufig auf dem Prinzip des Immunoassays, wobei jeweils das Allergen an die

feste Phase gébunden vorliegt. Das immobilisierte Allergen wird dann mit der Patientenprobe in Kontakt gebracht, wobei das allergenspezifische IgE an das immobilisierte Allergen bindet und unspezifisches IgE ausgewaschen wird. Anschließend wird der festphasengebundene Komplex aus Allergen und allergenspezifischem IgE mit markierten Anti-IgE-Antikörpern in Kontakt gebracht, die an das allergenspezifische IgE binden. Nach Auswaschung von überschüssigem markiertem Anti-IgE-Antikörper wird die Menge an gebundenem markiertem Anti-İgE-Antikörper bestimmt. Das Ergebnis ist ein direktes Maß für die Menge an allergenspezifischem IgE, das in der Probe vorhanden ist. Die Markierung erfolgt dabei üblicherweise durch ein Enauf. Typische Allergene sind Bestandteile des Kots der 15 zym oder eine radioaktive Substanz. Eine solche Variante ist beispielsweise in An. Clin. Biochem. 24 (1987), 232 — 245, beschrieben.

Der Nachteil dieser bekannten Nachweisverfahren liegt darin, daß das Allergen, das für die Durchführung der Verfahren notwendig ist, modifiziert wird z.B. indem es an einer Festphase immobilisiert vorliegt. Durch die Bindung z. B. an die Festphase tritt stets eine Veränderung des natürlichen Allergenepitopmusters auf, was auch zu einer Veränderung der Bindefähigkeit führt. Außerdem können nur allergenspezifische Antikörper nachgewiesen werden, für die immobilisierte Allergene angeboten werden. Es hat sich gezeigt, daß die Qualität handelsüblicher Allergenextrakte selbst innerhalb der gleichen Charge außerordentlich schwankt. Unterschiede der allergenen Potenz für bestimmte Allergenextrakte wie z. B. Hausstaub oder Schimmelpilze um den Faktor 1000 können auftreten.

Dies ist dadurch begründet, daß die Allergenextrakte meist eine komplexe Mischung von unterschiedlichen Einzelallergendeterminanten darstellen. Bis zu 80 verschiedene Epitope pro Allergen sind beschrieben wor-

Es wäre daher vorteilhaft, wenn man die Allergene, die auch für die in vivo Methoden eingesetzt werden, für einen in vitro Test verwenden könnte, ohne eine Abnahme der allergenen Potenz in Kauf nehmen zu müssen.

Es war daher Aufgabe der Erfindung, ein Nachweisverfahren zur Bestimmung von allergenspezifischen Antikörpern zur Verfügung zu stellen, bei denen die insbesondere zum Hauttest, zum Provokationstest oder zur Hyposensibilisierung verwendeten, nicht modifizierten z. B. inmobilisierten Allergene ohne jede Modifizierung eingesetzt werden können. Darüber hinaus war es Aufgabe der Erfindung, ein Testverfahren zur Verfügung zu stellen, das einfach und schnell durchzuführen ist und in möglichst kurzer Zeit die gewünschten Ergeb-

Diese Aufgabe wird gelöst durch ein Verfahren zur Bestimmung von allergenspezifischen Antikörpern in Körperflüssigkeiten nach dem Prinzip des Immunoassays durch Inkubation mit mindestens zwei Rezeptoren R1 und R2, die mit dem zu bestimmenden Antikörper bindefähig sind, wobei R2 eine Markierung trägt, Trennung der festen von der flüssigen Phase und Messung der Markierung in einer der beiden Phasen, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man als  $R_1$  das mit dem zu bestimmenden Antikörper spezifisch bindefähige Allergen und als R2 ein Konjugat aus einem gegen den Fc-Teil von IgE oder IgG gerichteten Antikorper und einer

Überraschenderweise gelingt es mit dem erfindungsgemäßen Verfahren, bei Verwendung von nicht immobilisierten Allergenen, allergenspezifische Antikörper

genau und auch in sehr geringen Mengen nachzuweisen. Das erfindungsgemäße Verfahren bietet die Möglichkeit, allergenspezifische Antikörper praktisch gegen alle Allergene, die im Handel sind, und insbesondere gegen Allergene, die für in vivo-Methoden verwendet werden, nachzuweisen.

Das Reaktionsprinzip einer bevorzugten Variante des erfindungsgemäßen Verfahrens ist in Fig. 1 dargestellt. Dabei reagiert das als Rezeptor  $R_1$  bezeichnete Allerschen Antikörpern. Abhängig von Anzahl und Art der Epitope auf dem Allergen reagieren jeweils mehrere, in der Probe vorhandene allergenspezifische Antikörper mit dem Allergen. Durch Zugabe von Rezeptor R3, der entweder an eine Festphase gebunden ist (Fig. 1a) oder 15 die Bindung an die Festphase vermittelt (Fig. 1b) und einen Antikörper, der gegen den Fc-Teil von IgE bzw. IgG gerichtet ist, enthält und von Rezeptor R2, der ein Konjugat aus einem gegen den Fc-Teil von IgE bzw. wird das Allergen, an das die in der Probelösung befindlichen allergenspezifischen Antikörper gebunden sind, an einer Festphase immobilisiert, wobei die nicht an der Immobilisierung beteiligten, am Allergen gebundenen Antikörper das mit einer Markierung versehene Konju- 25 gat tragen. Nach Abtrennung der festen von der flüssigen Phase kann dann der Anteil an allergenspezifischen Antikörpern über den Anteil an gebundener Markierung bestimmt werden.

Für dieses erfindungsgemäß definierte Verfahren- 30 sprinzip gibt es mehrere Durchführungsvarianten.

Zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens wird die Probe entweder gleichzeitig oder nacheinander mit mindestens zwei Rezeptoren inkubiert. Dabei ist der erste Rezeptor  $R_1$  das mit dem zu bestimmenden 35 Antikörper spezifisch bindefähige Allergen. Hier können alle Substanzen verwendet werden, deren allergene Wirkung bekannt ist. Insbesondere geeignet sind die in der in vivo-Diagnostik verwendeten Allergene. Wenn das Verfahren zur Überprüfung des Erfolgs einer Hypo- 40 sensibilisierungsbehandlung verwendet wird, so werden bevorzugt die für die Hyposensibilisierung verwendeten Allergene ebenfalls im Testverfahren eingesetzt.

Das Allergen wird in flüssiger Phase eingesetzt.

Der zweite, für das erfindungsgemäße Verfahren er- 45 forderliche Rezeptor  $R_2$  ist ein Konjugat aus einem Anti-IgE- bzw. -IgG-Antikörper bzw. dessen Fragment und einer Markierung. Bevorzugt wird als Markierung ein Enzym, eine fluoreszierende, chemilumineszierende oder radioaktive Substanz verwendet. Verfahren zur 50 Streptavidin beschichtete Festphase vermittelt. Markierung von Antikörpern und Antikörperfragmenten sind dem Fachmann bekannt und bedürfen hier keiner weiteren Erläuterung. Die Bestimmung von gebundener Markierung und die Auswertung erfolgen ebenfalls nach dem Fachmann geläufigen Methoden.

In einer weiteren Ausführungsform kann der Rezeptor R2 auch aus einem Konjugat aus Anti-IgE- bzw. lgG-Antikörpern und einem partikulären Träger bestehen. Als partikuläre Träger geeignet sind z. B. Latexpartikel, Bentonit oder Erythrozyten. Durch Reaktion mit 60 dem Komplex aus Allergen und allergenspezifischem Antikörper kommt es dann durch netzwerkartige Verbindung zu einer Agglutination, die turbidimetrisch nachgewiesen werden kann. Diese Form der Markierung wird insbesondere bevorzugt, wenn das Verfahren 65 nur mit zwei Rezeptoren – dem Allergen und einem markierten Antikörper — durchgeführt wird.

In einer bevorzugten Ausführungsform wird das er-

findungsgemäße/Verfahren mit einem weiteren Rezeptor R3, der die Bindung an die feste Phase vermittelt, durchgeführt. Der Rezeptor R3 besteht zum einen Teil aus einem gegen den Fc-Teil von IgE bzw. IgG gerichteten Antikörper. Dieser Antikörper ist so derivatisiert, daß er entweder an eine feste Phase gebunden vorliegt oder aber an eine feste Phase kuppelbar ist.

Als Antikörper wird hierzu bevorzugt ein Antikörper verwendet, dessen Paratop mit solchen Epitopen des gen mit den in der Probe vorhandenen allergenspezifi- 10 Fc-Teils von IgE- bzw. IgG-Antikörpern bindet, daß eine Bindung eines weiteren Rezeptors R2 an den Fc-Teil unmöglich gemacht wird. Dadurch werden unspezifische Anlagerungen verhindert und die Genauigkeit des Testes noch weiter erhöht.

Der für den Rezeptor R3 verwendete Antikörper kann ein monoklonaler oder polyklonaler Antikörper sein. Unter Antikörper werden in diesem Zusammenhang auch Antikörperfragmente verstanden.

Der Rezeptor  $R_3$  vermittelt die Bindung des Komple-IgG gerichteten Antikörper und einer Markierung ist, 20 xes aus Allergen und zu bestimmenden Antikörpern an eine feste Phase. Dazu kann in einer Ausführungsform der Rezeptor R3 an eine feste Phase gebunden sein. Die Bindung erfolgt dabei nach den üblichen, dem Fachmann bekannten Methoden. Sowohl eine kovalente als auch eine adsorptive Bindung ist geeignet. Bevorzugt wird jedoch wegen der hierbei erzielbaren höheren Ausbeute und der vereinfachten Arbeitsweise eine lediglich adsorptive Bindung, beispielsweise an Kunststoff. Als feste Phase besonders geeignet sind Reagenzgläschen oder Mikrotiterplatten aus Polystyrol und ähnlichen Kunststoffen, die adsorptiv an der Innenoberfläche mit  $R_3$  beschichtet sind. Weiterhin geeignet sind auch teilchenförmige Substanzen, z. B. Molekularsiebmaterialien, Glasperlen, Kunststoffschläuche und dergleichen. Ebenfalls geeignet sind als feste Phase auch poröse schichtförmige Träger wie Papier.

In einer anderen Variante des erfindungsgemäßen Verfahrens besteht der Rezeptor  $R_3$  aus einem Konjugat des Anti-IgE- bzw. -IgG-Antikörpers mit einem Bindungspartner eines spezifisch bindenden Paares. Dieser Bindungspartner eines spezifisch bindenden Paares vermittelt dann die Bindung an die feste Phase. Dazu kann der andere Bindungspartner an der festen Phase gebunden sein, so daß die Immobilisierung durch Bindung der beiden Partner miteinander erfolgt. Besonders bevorzugt wird dazu eine Festphase, an der Streptavidin gebunden ist und ein biotinylierter Rezeptor R3 verwendet, so daß Biotin als Partner des spezifisch bindenden Paares Biotin/Streptavidin die Bindung an die mit

In einer anderen bevorzugten Ausführungsform ist die feste Phase ebenfalls mit einem Bindungspartner eines spezifisch bindenden Paares beschichtet. Die Bestimmungsreaktion wird dann in homogener Phase 55 durchgeführt und nach Abschluß der Reaktion wird dann eine zweite spezifisch bindefähige Substanz zugegeben, die sowohl Bindungsstellen für den an den Antikörper gebundenen Bindungspartner aufweist als auch Bindungsstellen für den an die feste Phase gebundenen Bindungspartner. Diese Substanz bewirkt dann die Immobilisierung des Konjugates. Als Bindungspartner, mit denen der Rezeptor R3 konjugiert werden kann, sind z. B. Biotin, Avidin, Haptene, Antigene sowie Protein A u. a. geeignet. Die zur Immobilisierung an der festen Phase gebundene bzw. zugegebene Substanz enthält dann den jeweils spezifisch mit diesem Bindungspartner bindenden anderen Partner, also insbesondere Avidin, Streptavidin, Biotin und Immunglobulin. Ebenso sind

derartige Bindungspaare geeignet für die Bindung zwischen der festen Phase und der die Bindung vermittelnden zweiten Substanz

Für die Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens gibt es verschiedene Varianten. Das Verfahren kann einstufig oder mehrstufig durchgeführt werden. Das erfindungsgemäße Verfahren ist für die verschiedensten Durchführungsarten, die dem Fachmann be-

kannt sind, geeignet.

erst eine den zu bestimmenden Antikörper enthaltende Probe mit dem als Rezeptor  $R_1$  bezeichneten spezifischen Allergen inkubiert werden. Im zweiten Schritt wird dann Rezeptor R3 sowie Rezeptor R2 zugegeben und nochmals inkubiert. Nach der üblichen Behandlung 15 des Reaktionssystems wird dann nach Abtrennung der gebundenen von der ungebundenen Markierung die Markierung in einer der Phasen in bekannter Weise

und andererseits ausreichend spezifisch gebundenen  $R_2$ In einer bevorzugten Ausführungsform wird zuerst 20 für die Nachweisreaktion zur Verfügung zu haben. Dies eine den zu bestimmenden Antikörper enthaltende Probe mit dem an die feste Phase gebundenen Rezeptor  $R_3$ inkubiert. Dabei werden die in der Probelösung vorhandenen Antikörper der IgE- bzw. IgG-Klasse über ihren Fc-Teil an R3 gebunden. Nach dem Auswaschen wird 25 anschließend die Lösung mit dem Allergen, das mit den zu bestinmenden allergenspezifischen Antikörpern bindet, inkubiert. Dabei binden nur die allergenspezifischen, an R3 gebundenen IgE- bzw. IgG-Antikorper diese Allergenmoleküle. Nach erneutem Auswaschen wird 30 nochmals eine die zu bestimmenden Antikörper enthaltende Probelösung zugegeben und inkubiert. Da bevorzugt alle an der festen Phase vorhandenen Bindungsstellen für IgE- bzw. IgG-Antikörper durch die erste Inkubation abgesättigt sind, binden die entsprechenden, in 35 der Probelösung vorhandenen allergenspezifischen Antikörper an die immobilisierten Allergenmoleküle. Gleichzeitig oder nach erneutem Auswaschen wird dann der Reaktionslösung, die den Komplex aus R3, zu bestimmendem allergenspezifischen Antikörper und Al- 40 lergen enthält, eine Lösung von  $R_2$  zugegeben.  $R_2$  wird über den Antikörperanteil an den Fc-Teil der am Allergen gebundenen, zu bestimmenden Antikörper gebunden. Um eine genaue Bestimmung ohne Verfälschungen durch unspezifische Anlagerungen durchführen zu kön- 45 nen, muß ausgeschlossen werden, daß  $R_2$  an andere als die zu bestimmenden allergenspezifischen Antikörper bindet Um dies sicherzustellen, wird in einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung für  $\tilde{R}_3$ ein Anti-IgE- bzw. -IgG-Antikörper verwendet, dessen 50 Paratop mit solchen Epitopen des Fc-Teils von IgEbzw. IgG-Antikörpern binden, daß eine Bindung eines weiteren Rezeptors R2 an den Fc-Teil unmöglich ge-

In einer anderen bevorzugten Ausführungsform der 55 vorliegenden Erfindung wird die unspezifische Bindung dadurch verhindert, daß man nach Inkubation von  $R_3$ mit der Probe, wobei die zu bestimmenden Antikörper an R3 gebunden werden, Fc-Fragmente von IgE- bzw. IgG-Antikörpern im Überschuß zugibt, so daß alle noch 60 trennt enthält. vorhandenen Bindungsstellen der an R3 gebundenen, zu bestimmenden Antikörper abgedeckt werden.

Nach Trennung der festen von der flüssigen Phase wird die Menge an gebundener Markierung in an sich bekannter Weise bestimmt. Gleichzeitig mit dem Be- 65 stimmungsverfahren wird eine zweite Bestimmung durchgeführt, bei der statt der Probe eine Vergleichslösung eingesetzt wird, die sicher keine für das fragliche

Allergen spezifischen Antikörper enthält. Geeignet sind dazu z. B. Seren von Nichtallergikern. Durch Vergleich der für die beiden Proben erhaltenen Werte kann dann die Konzentration des allergenspezifischen Antikörpers in der Probe bestimmt werden.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform wird das erfindungsgemäße Verfahren einstufig durchgeführt. Dabei werden bevorzugt in einem Reaktionsgefäß, das an eine Festphase gebunden einen Partner eines So kann in einer bevorzugten Ausführungsform zu- 10 spezifisch bindenden Paares enthält, die Probe zusammen mit den Rezeptoren R2 und R3 inkubiert. Dabei binden die in der Probe vorhandenen allergenspezifischen Antikörper an das zugegebene Allergen. Weiterhin binden die Rezeptoren R2 und R3 jeweils an den Fc-Teil des zu bestimmenden allergenspezifischen Antikörpers. Die Konzentration der beiden Rezeptoren R2 und R3 wird so gewählt, daß gewährleistet ist, daß an jedem Allergenkomplex genügend  $R_3$  und  $R_2$  gebunden wird, um einerseits die Festphasenbindung zu sichern

bedeutet, daß R2 weder in einem großen Überschuß,

noch in einem großen Unterschuß gegenüber R3 vor-

handen sein darf. Das optimale Verhältnis von  $R_2$  zu  $R_3$ 

kann experimentell über die Optimierung des Meßsignals ermittelt werden. Das Verhältnis von R2 zu R3

liegt vorzugsweise im Bereich von 1:1. Besonders bevorzugt wird für diese Verfahrensvariante als Rezeptor R3 ein Konjugat aus dem Anti-IgEbzw. Anti-IgG-Antikörper und einem Bindungspartner eines spezifisch bindenden Paares verwendet. Die Reaktion zwischen Allergen, zu bestimmendem Antikörper und den Rezeptoren R2 und R3 verläuft dann praktisch in homogener Phase. Entweder liegt der andere Bindungspartner an die Festphase gebunden vor, so daß die Reaktion mit dem an der Festphase gebundenen Bindungspartner sehr viel langsamer stattfindet oder nach beendeter Reaktion wird eine Substanz zugegeben, die sowohl mit dem an der Festphase gebundenen Bindungspartner als auch mit dem Bindungspartner des Rezeptors R3 bindefähig ist, um die gebildeten Allergen-Antikörper-Komplexe zu immobilisieren. Die Auswertung erfolgt dann in an sich bekannter Weise über die

gebundene Markierung.

Mit dem erfindungsgemäßen Verfahren können allergenspezifische Antikörper in Körperflüssigkeiten genau und spezifisch nachgewiesen werden. Das erfindungsgemäße Verfahren liefert darüber hinaus die Möglichkeit, die zur Hyposensibilisierung oder zum Provokationstest verwendeten Allergene patientenspezifisch zu testen

und zu standardisieren.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Reagenz zur Bestimmung von allergenspezifischen Antikörpern in Körperflüssigkeiten, das dadurch gekennzeichnet ist, daß es einen Rezeptor  $R_1$ , der ein mit dem zu bestimmenden Antikörper spezifisches Allergen ist und einen Rezeptor R2, der ein Konjugat aus einem gegen den Fc-Teil von IgE oder IgG gerichteten Antikörper und einer Markierung ist, physikalisch voneinander ge-

Mit diesem Reagenz kann das Verfahren zur Bestimmung eines allergenspezifischen Antikörpers für jedes Allergen, das dem Arzt zur Verfügung steht, durchgeführt werden.

In einer bevorzugten Ausführungsform enthält das Reagenz noch einen weiteren Rezeptor R3, der einen gegen den Fc-Teil in IgE oder IgG gerichteten Antikörper enthält und die Bindung an die feste Phase vermit-

Die Erfindung wird durch die Figur und die folgenden Beispiele erläutert.

Fig. 1a zeigt ein Schema für das Reaktionsprinzip einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens. Nach Umsetzung einer Probelösung mit 3 Rezeptoren  $R_1$ ,  $R_2$  und  $R_3$ , von denen  $R_1$  das mit dem zu bestimmenden allergenspezifischen Antikörper spezifische Allergen ist, R2 ein Konjugat aus einem gegen den Fc-Teil von IgE bzw. IgG gerichteten Antikör- 10 per und einer Markierung und  $\bar{R}_3$  ein die Bindung an die Festphase vermittelnder Rezeptor, der einen gegen den Fc-Teil von IgE bzw. IgG gerichteten Antikörper enthält, ist, bildet sich der dargestellte Komplex. An das bestimmenden allergenspezifischen Antikörper 3 gebunden. Die Immobilisierung erfolgt über an den Fc-Teil eines allergenspezifischen Antikörpers gebundene Rezeptoren 5, die an eine Festphase 7 gebunden sind.

Fig. 1b zeigt ein Schema für das Reaktionsprinzip einer anderen bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens. Nach Umsetzung einer Prodas mit dem zu bestimmenden allergenspezifischen Antikörper spezifische Allergen ist,  $\widetilde{R_2}$  ein Konjugat aus einem gegen den Fc-Teil von IgE bzw. IgG gerichteten Antikörper und einer Markierung und R3 ein Konjugat aus einem gegen den Fc-Teil von IgE bzw. IgG gerichte- 30 ten Antikorper und Biotin ist, in Gegenwart einer Festphase, an der Biotin gebunden ist, bildet sich der dargestellte Komplex. An das Allergen 1 sind die in der Probelösung enthaltenen, zu bestimmenden allergenspezifischen Antikörper 3 gebunden, an die wiederum Rezep- 35 toren  $R_2$  9 und  $R_3$  5 gebunden sind. Die Immobilisierung erfolgt durch Zugabe von Streptavidin 11, das dann den gebildeten Komplex über die Bindung mit dem in R3 enthaltenen Biotin und dem an der Festphase gebundenen Biotin fixiert.

Die beiden in den Beispielen erwähnten monoklonalen Antikörper gegen humanes IgE sind bei der European Collection of Animal Cell Cultures, Porton Down, GB hinterlegt unter folgenden Bezeichnungen:

MAK 323 : ECACC 88022505 MAK 748: ECACC 88022506.

## Beispiel 1

manes Immunglobulin E hergestellt.

Balb/c-Mäuse wurden mit humanem IgE (100 µg in 0,3 ml komplettem Freund'schem Adjuvans) intraperitoneal primär immunisiert. In vier- bis sechswöchigen Abständen wurde die Immunisierung mit je 50  $\mu$ g Ig $\tilde{E}$  in 55 0,2 ml inkomplettem Freund'schem Adjuvans intraperitoneal und einmal mit 50 µg IgG in 0,2 ml physiologischer Kochsalzlösung intravenös verstärkt.

Am Tag vor der Fusion wurden die Balb/c-Mäuse durch cervicale Dislokation getötet. Unter sterilen Be- 60 dingungen wurden 4 bis 5 ml PBS in die Bauchhöhle gespritzt und nach einer Minute wieder abgesaugt. Die ausgespülten Zellen wurden in DMEM gewaschen und in DMEM-Vollmedium in einer Dichte von 5 x 104 pro Einzeltüpfel auf 24 Tüpfelkulturplatten verteilt.

Einer immunisierten Maus wurde unter aseptischen Bedingungen die Milz entnommen. Das Milzgewebe wurde zerschnitten und die freigesetzten Zellen in

DMEM (Dulbeccos Minimal Essential Medium) suspendiert (ca.  $5 \times 10^7$  Zellen). Zu der Zellsuspension wurden 5 x 10' Zellen der Maus-Myelom-Linie Ag8.653, die unter der Bezeichnung CRL-1580 bei ATCC erhältlich ist, gegeben. Das Zellgemisch wurde durch Zentrifugation sedimentiert und die überstehende Flüssigkeit vollständig abgesaugt. Zu dem Zellsediment wurden 0,8 ml einer 50% igen PEG-Lösung (Polyethylenglykol) bei 37°C zugegeben und eine Minute lang gleichmäßig verteilt und anschließend 5 ml DMEM bei Raumtemperatur zugegeben und 5 Minuten lang gleichmäßig verteilt. Nach Zugabe von weiteren 20 ml DMEM wurden die Zellen durch Zentrifugation sedimentiert, in 96 ml frischem DMEM Vollmedium (DMEM + 15% phoetales Kälber-Allergen 1 sind die in der Probelösung enthaltenen, zu 15 serum + Glutamin + Pyruvat) resuspendiert und auf 4 x 24 Tüpfelkulturplatten verteilt, die mit Maus-Bauchhöhlen-Makrophagen vorbeschickt worden waren. Die Kulturen wurden am 2, 3, 5, 7, 10, und 12. Tag mit HAT-DMEM-Vollmedium (DMEM-Vollmedium, das An die übrigen allergenspezifischen Antikörper 3 sind  $_{20}$   $4 \times 10^{-7}$  M Aminopterin,  $1 \times 10^{-4}$  M Thymidin und  $3 \times 10^{-5}$  M Hypoxanthin enthält) gefüttert.

Mikrotiterplatten wurden mit Anti-Maus-Ig vom Schaf (10 µg/ml 0,9%ige NaCl-Lösung: 150 µl Antikörperiosung pro Tüpfel) beschichtet und nach einer Stunbelösung mit 3 Rezeptoren  $R_1$ ,  $R_2$  und  $R_3$ , von denen  $R_1$  25 de bei Raumtemperatur dreimal mit einer Lösung, die 1% RSA und 0,9% NaCl enthielt, gewaschen. Je 100 μl Kulturüberstand wurden in die beschichteten Tüpfel pipettiert und eine Stunde bei Raumtemperatur inkubiert. Nach Absaugen der Überstände wurden die Tüpfel mit 100 µl einer Lösung, die ein Konjugat aus IgE und Peroxidase enthielt und der 100 µg humanes IgG/ml zugemischt worden waren, beschickt und eine Stunde bei Raumtemperatur inkubiert. Nach dreimaligem Waschen wurden je 100 µl ABTS-Lösung, das als Substrat diente, pipettiert und die Farbentwicklung nach 20minütiger Reaktionszeit photometrisch bestimmt.

Hybridomzellen aus Primärkulturen wurden getrennt in Suspension gebracht (ca.  $1 \times 10^5/\text{ml}$  DMEM) und mittels eines Zellsorters auf 4 x 24 Zellkulturplatten, deren Tüpfel mit DMEM-Vollmedium und 103 pro Tüpfel Maus-Makrophagen vorbeschickt waren, so ausgesät, daß in jeden Tüpfel nur eine Hybridomzelle gelangte. Pro Zellkulturplatte wuchsen 20 bis 60% der Tüpfel-Hybridomklone aus.

Ab dem 14. Tag nach der Fusion war in allen 96 Teilkulturen Hybridomwachstum erkennbar. 12 Teilkulturen, deren Überstände bei der Überprüfung im Anti-IgE-Elisa deutlich positive Reaktionen ergaben, wurden auf ca.  $5 \times 10^6$  Zellen expandiert und über den Cytofluo-Es wurden monoklonale Maus-Antikörper gegen hu- 50 rograph durch Einzelzellablage kloniert. Die Überstände von heranwachsenden Klonen wurden erneut auf ihren Gehalt an Anti-IgE im Elisa geprüft. Ca. 40 Klone mit positiver Reaktion wurden durch Kryopräservation in flüssigem N2 gesichert. Die Antikörper von 23 Einzelklonen wurden auf ihre Feinspezifität durch Elisa untersucht. Die Antikörper aller 23 Klone reagierten mit humanem IgE, nicht aber mit menschlichem IgG, IgA, IgM oder IgD und auch nicht mit anderen Bestandteilen im menschlichen Blutplasma.

### Beispiel 2

Im Serum eines Allergikers wurde die Menge an Antikörpern gegen Katzenepithelien untersucht. Dazu wur-65 den die folgenden Reagenzien verwendet:

Konjugatpuffer: 0,1 M Tris-HCl, pH 7,6, 0,04 M KCl, 0,2% RSA (Rinderserumalbumin) 3,0% Polyethylenglykol (PEG) 40 000 0,02% Dimethyl-aminoantipyrin, 0,01% Merthiolat.

Inkubationspuffer: 0,1 M Tris-HCl, pH 7,6, 0,04 M KCl, 0,2% RSA, 3,0% PEG 40 000, 0,01% Merthiolat

Waschlösung: 0,9% NaCl-Lösung, 1,6% Zusatz (Proteine, Detergenz).

Es wurde das Serum eines Allergikers RAST-Klasse 3 sowie ein Nichtallergiker-Serum verwendet. Je 500 ul Serum wurden eine Stunde bei Raumtemperatur in Lur- 20 antubes, die mit gemäß Beispiel 1 erhaltenem monoklonalem Antikörper gegen IgE (MAK M 323, ECACC 88022505) beschichtet waren, inkubiert. Es wurde dreimal mit Waschlösung gewaschen. Anschließend wurden 500 µl einer Lösung von Katzenepithelien Nummer 25 240A/86 (Allergopharm, Ch. 025969) in einer Verdünnung von 1:100 in Inkubationspuffer zugegeben und 16 Stunden bei Raumtemperatur inkubiert. Danach wurde dreimal mit Waschlösung gewaschen. Es wurden jeweils weitere 500 µl Serum zugegeben und eine Stunde bei 30 Raumtemperatur inkubiert und danach dreimal mit Waschlösung gewaschen. Dann wurden 500 ul einer Lösung, die 100 mU/ml eines Konjugats aus dem Fab-Fragment des gemäß Beispiel 1 erhaltenen monoklonalen Antikörpers gegen IgE MAK M 323 und  $\beta$ -Galacto- 35 sidase (50 U/ml) verdunnt in Konjugatpuffer enthielt, zugegeben und zwei Stunden bei Raumtemperatur inkubiert. Anschließend wurde dreimal mit Waschlösung gewaschen. Zur Bestimmung der gebundenen Markierung wurden 500 ul Chlorphenolrot-Galactosid 50 mM 40 zugegeben und 4 Stunden bei 37°C inkubiert. Die Extinktion wurde dann bei 550 nm gegen den Substratleerwert gemessen. Zur Bestinmung der unspezifischen Bindung wird der Test mit Serum durchgeführt, wobei jedoch statt mit Allergen mit Inkubationspuffer inkubiert 45

Für die Inkubation mit Inkubationspuffer wurde eine Extinktionsdifferenz  $\Delta E$  von 0,276 gemessen. Die Extinktionsdifferenz für die Inkubation mit der Allergenlösung  $\Delta E$  war gleich 0,435. Damit betrug die Differenz 50 zwischen beiden Werten, die der Bindung von allergenspezifischen Antikörpern zuzuschreiben ist, 0,159 E. Bei der Auswertung des Nichtallergikerserums ergab sich kein Anstieg der Extinktion gegenüber der Inkubation mit Inkubationspuffer statt Allergen.

# Beispiel 3

Wie im Beispiel 2 beschrieben, wurde eine Antikörperbestimmung gegen Katzenepithelien durchgeführt, 60 wobei anstelle von MAK M 323 der MAK 7H8 (ECACC 88022506) verwendet wurde.

Dabei wurde für die Inkubation mit Inkubationspuffer  $\Delta E$ =0,460, für die Inkubation mit der Allergenlösung  $\Delta$  E=0,599 gemessen. Die Differenz, die der Bin- 65 dung von allergenspezifischen Antikörpern zuzuschreiben ist betrug  $\Delta E=0.139$ . Bei der Auswertung des Nichtallergikerserums ergab sich wie im Beispiel 2 kein

Extinktionsanstieg.

# Beispiel 4

Es wurde die Menge an allergenspezifischen Antikörpern in einem Humanserum bestimmt, wobei das Testverfahren einstufig durchgeführt wurde.

Für die Durchführung wurden als Konjugatpulfer und Inkubationspuffer Lösungen verwendet, die diesel-10 be Zusammensetzung wie im Beispiel 2 hatten. Als Waschlösung wurde eine Lösung, die 0,025% NaCl und 1 mg/l Kupfersulfat enthielt, verwendet. Die Inkubation erfolgte in Tubes, die mit Thermo-RSA und Streptavidin beschichtet waren. Die Beschichtung erfolgte wie in DE 15 36 40 412 beschrieben. Die Beladekonzentration betrug

10 000 µg/ml. Je 100 µl Serum (Allergikerserum RAST-Klasse 3; Nichtallergikerserum) wurden mit 150 µl Inkubationspuffer und 250 µl eines Lösung von Katzenepithelien Nr. 240A/86 Allergopharm, Ch. 025969 (Verdünnung 1:100 in Inkubationspuffer) eine Stunde bei Raumtemperatur in Thermo-RSA-Streptavidintubes inkubiert. Eine Lösung eines Konjugates aus dem Fab-Fragment des gemäß Beispiel 1 erhaltenen Antikörpers M323 und aus Peroxidase mit 300 U/ml in Konjugatpuffer wurde mit einer Lösung des gemäß Beispiel 1 erhaltenen Antikörpers M323 in biotinylierter Form mit einer Konzentration von 0,5 µg/ml in Inkubationspuffer 1:1 gemischt und 500 µl dieser Mischung wurden in die Thermo-RSA-Streptavidintubes pipettiert und 16 Stunden bei Raumtemperatur inkubiert. Danach wurde dreimal mit Waschlösung gewaschen. Zur Auswertung wurden 1000 μl ABTS-Lösung (i,9 mmol/l) als Substrat zugegeben und eine Stunde bei Raumtemperatur inkubiert. Die Extinktion wurde bei 405 nm gegen den Substratleerwert

Zur Bestimmung der unspezifischen Bindung wurde der Test wie oben beschrieben, durchgeführt, wobei jedoch statt Allergen Inkubationspuffer verwendet wurde. Die folgenden Extinktionsdifferenzen wurden erhal-

Inkubation	Allergiker- serum (mE)	Nichtallergiker- serum (mE)	
Puffer	371	321	
Allergen	877	316	
Differenz	506	5	

#### Beispiel 5

Es wurde eine Bestimmung allergenspezifischer Anti-55 körper unter Verwendung von Latexpartikeln als fester Phase durchgeführt.

Als Inkubationspuffer wurde eine Lösung, die 0,1 M Tris HCl, pH 7,5; 0,04 M KCl; 3% PEG 6000 und 0,5% Pluronic F 68 enthielt, verwendet.

Zur Beschichtung der als Markierung verwendeten Latexpartikel wurden Antikörper, die gemäß Beispiel 1 erhalten worden waren, in 5 ml 15 mM Imidazolpuffer, pH 7,5, der 20 mM NaCl enthielt, zu 0,5 mg/ml angelöst. Nach Zugabe von 180 μl Latexsuspension wurde 2 Stunden bei 4°C gerührt. Anschließend wurde 40 Minuten zentrifugiert und der Überstand in 50 mM Glycinpuffer +0,15% Tween 20 resuspendiert. Der Waschvorgang wurde dreimal wiederholt, wobei beim zweiten und dritten Waschen kein Tween 20 mehr verwendet wurde. Nach Beendigung des dritten Waschschrittes wurde der Niederschlag in 1,7 ml 200 mM Glycinpuffer aufgenommen. Man erhielt eine Suspension, die 1% Latexpartikel enthielt.

10 µl Allergikerserum RAST-Klasse 3 und 50 µl einer Lösung von Katzenepithelien Nr. 240A/86 Allergopharm Ch. 025969, die 1:10 000 in Inkubationspuffer verdünnt war, wurden direkt in eine Küvette pipettiert und zusammen bei 37°C 10 Minuten inkubiert. Anschließend wurden 20 µl der Latexsuspension zugegeben. Nach Zugabe von 920 µl Inkubationspuffer wurde die Extinktion bei 623 nm bei 37°C im Spektralphotometer gemessen. Jede Küvette wurde im Zyklus von einer Minute 15 Minuten lang gemessen.

Zur Bestimmung unspezifischer Agglutinationen wurde der Test, wie oben beschrieben, durchgeführt, wobei statt Serum Inkubationspuffer verwendet wird. Die folgenden Ergebnisse wurden erhalten:

Zeit (min)	Inkubationspuffer (mE)	Allergen (mE)	•
2 15 Differenz	2032 1963 — 69	1514 1948 +434	2

## Patentansprüche

1. Verfahren zur Bestimmung von allergenspezifischen Antikörpern in Körperflüssigkeiten nach dem Prinzip des Immunoassays durch Inkubation mit mindestens zwei Rezeptoren  $R_1$  und  $R_2$ , die mit dem zu bestimmenden Antikörper bindefähig sind, wobei  $R_2$  eine Markierung trägt, Trennung der festen von der flüssigen Phase und Messung der Markierung in einer der beiden Phasen, dadurch gekennzeichnet, daß man als  $R_1$  das mit dem zu bestimmenden Antikörper spezifisch bindefähige Allergen und als  $R_2$  ein Konjugat aus einem gegen den Fc-Teil von IgE oder IgG gerichteten Antikörper und einer Markierung verwendet.

2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man die den zu bestimmenden Antikörper enthaltende Probe mit einem weiteren Rezeptor R<sub>3</sub> inkubiert, der die Bindung an die feste Phase vermittelt und ein gegen den Fc-Teil von IgE oder IgG gerichteter Antikörper ist, der in geeigneter Weise derivatisiert ist.

3. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß als R<sub>3</sub> ein gegen den Fc-Teil von IgE oder IgG gerichteter Antikörper, der an eine Festphase gebunden ist, verwendet wird.

4. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man als R3 ein Konjugat aus einem gegen den Fc-Teil von IgE oder IgG gerichteter Antikörper und einem Partner eines spezifisch bindenden Paares verwendet, wobei die Immobilisierung dann in einem weiteren Inkubationsschritt über den zweiten Partner des spezifisch bindenden Paares erfolgt.

5. Verfahren nach einem der Ansprüche 2 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß der für R3 verwendete Antikörper ein Antikörper ist, dessen Paratop mit solchen Epitopen des Fc-Teils von IgE- bzw. IgG-Antikörpers bindet, daß eine Bindung eines

weiteren Rezeptors  $R_2$  an den Fc-Teil unmöglich gemacht ist.

6. Verfahren nach einem der Ansprüche 2 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß  $R_2$  und  $R_3$  denselben Antikörper enthalten.

7. Verfahren nach einem der Ansprüche 2 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß man nach Inkubation der Probe mit R3 vor Inkubation der Probe mit R2 der Lösung Fc-Fragmente von Anti-IgE- bzw.-IgG-Antikörpern zusetzt.

8. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß man zuerst R3 mit einem Teil der Probe, anschließend mit R1 dann mit dem Rest der Probe und mit R2 inkubiert.

9. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Rezeptor  $R_2$  als Markierung ein Enzym, eine fluoreszierende, chemilumineszierende oder radioaktive Substanz aufweist.

10. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man als Markierung für den Rezeptor  $R_2$  partikuläre agglutinierbare Träger verwendet.

11. Reagenz zur Bestimmung von allergenspezifischen Antikörpern in Körperflüssigkeiten nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß es einen Rezeptor R<sub>1</sub>, der ein für den zu bestimmenden Antikörper spezifisches Allergen ist und einen Rezeptor R<sub>2</sub>, der ein Konjugat aus einem gegen den Fc-Teil von IgE oder IgG gerichteten Antikörper und einer Markierung ist, enthält.

12. Reagenz nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß es weiterhin einen Rezeptor R<sub>3</sub> enthält, der einen gegen den Fc-Teil von IgE oder IgG gerichteten Antikörper enthält und die Bindung an die feste Phase vermittelt.

Nummer: Int. Cl.4: ' Anmeldetag: Offenlegungstag: 38 20 556 G 01 N 33/53 16. Juni 1988 21. Dezember 1989

26 X

1/1

3820556

FIG.1a

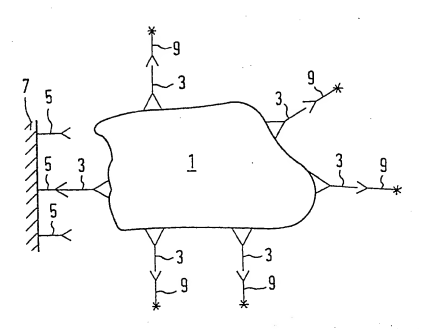


FIG.1b

